

CLONEVAC ΛΥΟΦΙΛΟΠΟΙΗΜΕΝΟ ΥΛΙΚΟ ΓΙΑ ΟΦΘΑΛΜΟΡΙΝΙΚΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ/ ΓΙΑ ΧΟΡΗΓΗΣΗ ΜΕ ΠΟΣΙΜΟ ΝΕΡΟ

Viðurkennt

- Infectious bursal disease virus, strain D78, Live

Product identification

Heiti lyfs:

CLONEVAC ΛΥΟΦΙΛΟΠΟΙΗΜΕΝΟ ΥΛΙΚΟ ΓΙΑ ΟΦΘΑΛΜΟΡΙΝΙΚΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ/ ΓΙΑ ΧΟΡΗΓΗΣΗ ΜΕ ΠΟΣΙΜΟ ΝΕΡΟ

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hænsn

Íkomuleið:

Aðeins í boði í [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)

Til inntöku

Til notkunar í augu og nef

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

4.00 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 dose

Lyfjaform:

Frostþurrkað duft fyrir dreifu í augu og nasir/til notkunar í drykkjarvatn

Withdrawal period by route of administration:

Coarse spray:

• **Hænsn**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Egg. 0 dagar

Til inntöku:

• **Hænsn**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Egg. 0 dagar

Til notkunar í augu og nef:

• **Hænsn**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Egg. 0 dagar

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Grikkland

Áletrun:

Aðeins í boði í Greek

Aðeins í boði í Greek

Aðeins í boði í Greek

Aðeins í boði í Greek

Aðeins í boði í Greek

Aðeins í boði í Greek

Aðeins í boði í Greek

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet Hellas A.E.

Marketing authorisation date:

5/07/2023

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

76986/21-07-2023/K-0054603

Dagsetning leyfisbreytingar:

21/07/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985792>